

# MAMIFORT SECADO 250/500 mg SUSPENSIÓN INTRAMAMARIA PARA BOVINO

Oprávněný

- Cloxacillin hemibenzathine
- Ampicillin trihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

MAMIFORT SECADO 250/500 mg SUSPENSIÓN INTRAMAMARIA PARA BOVINO

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#)  
[Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)  
[Švédsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)  
250.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Intramamálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramamálne použitie:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. no withdrawal period Leche:12 h /50 días + 12 h

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ51CR50

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Dostupné v:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Syva S.A.

---

### Dátum registrácie lieku:

16/05/1994

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Syva S.A.

---

### Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### Číslo registrácie:

914 ESP

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

16/05/1994

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.